



# 2017国家执业药师考试

# 通关必做2000題

## 药事管理与法规

(第二版)

主编 左根永

100%解析  
赠2套模拟试卷

赠

- ① 精品题库请扫二维码
- ② 药师在线20元优惠券

中国医药科技出版社

2017 国家执业药师考试通关必做 2000 题

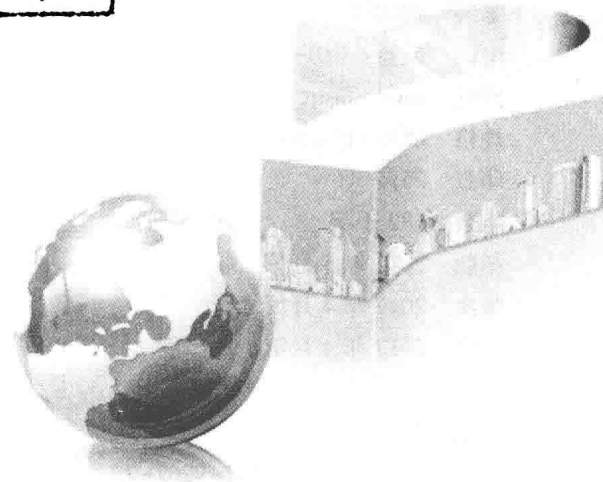
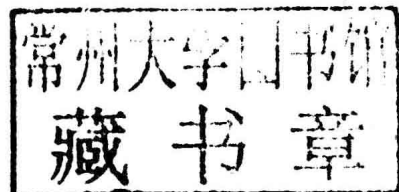
(第二版)

# 药事管理与法规

主编 左根永

编委 (按姓氏笔画排序)

毛文华 张蔓 张泰松 郝国祥 傅佩佩



中国医药科技出版社

## 内 容 提 要

本书由从事执业药师考前培训的权威专家根据最新版执业药师资格考试大纲及考试指南的内容要求精心编写而成。本书习题按考试指南章节编排，便于考生系统复习。习题题型包括最佳选择题、配伍选择题、综合分析选择题和多项选择题，并根据2016年执业药师考试真题各章节考试分值，对各章节习题总量和各题型比例做了合理分配。书后附有两套模拟试卷，以方便考生系统复习后自查备考。本书题量丰富，考点覆盖全面，题型与真题完全一致，是参加2017年国家执业药师资格考试考生的首选必备用书。

## 图书在版编目（CIP）数据

药事管理与法规 / 左根永主编. —2 版. —北京：中国医药科技出版社，2017. 4

2017 国家执业药师考试通关必做 2000 题

ISBN 978-7-5067-9267-7

I. ①药… II. ①左… III. ①药政管理-资格考试-习题集②药事法规-资格考试-习题集 IV. ①R95-44

中国版本图书馆 CIP 数据核字（2017）第 070008 号

美术编辑 陈君杞

版式设计 郭小平

出版 中国医药科技出版社

地址 北京市海淀区文慧园北路甲 22 号

邮编 100082

电话 发行：010-62227427 邮购：010-62236938

网址 [www.cmstp.com](http://www.cmstp.com)

规格 889×1194mm 1/16

印张 25 1/4

字数 582 千字

初版 2016 年 5 月第 1 版

版次 2017 年 4 月第 2 版

印次 2017 年 4 月第 1 次印刷

印刷 三河市百盛印装有限公司

经销 全国各地新华书店

书号 ISBN 978-7-5067-9267-7

定价 90.00 元

版权所有 盗版必究

举报电话：010-62228771

本社图书如存在印装质量问题请与本社联系调换

# 出版说明

执业药师资格制度的核心是保障职业准入人员具备良好的职业素质和能力。国家执业药师资格考试以执业药师岗位职责和实践内容为出发点，以培养在药品质量管理和药学服务方面具有综合性职业能力、具备自主学习和终身学习的态度和意识、能较好地服务公众健康的人才为目标。

为了更好地服务于考生，帮助考生应对考试，我们组织国内工作在教学一线、有着丰富考前培训经验的专家编写了这套丛书。本丛书紧紧围绕最新版国家执业药师资格考试大纲的要求，密切配合最新版考试指南，在对 2016 年考试真题的考点分布及题型比例、出题难度进行深入研究的基础上编写而成。力求语言规范化、试题原创性和考点全覆盖。

本丛书具有以下特点。

1. 紧扣最新考试大纲。第七版考试大纲从考试内容、重点要求、考题类型等多方面，更加强调实际应用，要求药学服务从业人员系统地掌握“药”“用药”以及“用药治病”三方面的综合知识和技能。本丛书题目的设计紧紧围绕“以用定考”这一中心原则。
2. 精选通关试题。本丛书所设题型与实际考试完全一致，包括最佳选择题、配伍选择题、综合分析选择题和多项选择题，并根据 2016 年执业药师考试真题中各章节所占分值比重，对各章节习题总量和题型比例做了合理配置。对重要考点，多角度出题，可帮助考生举一反三，利用联想记忆、对比记忆等方法掌握相关考点内容。
3. 精准试题解析。为了方便考生及时补救知识缺漏，我们针对每道试题均设有解析。针对难点和重点题目做了详细解析，旨在开拓考生解题思路。
4. 精编模拟试卷。书后附有两套模拟试卷，模拟考场，题型、题量与真题完全一致，以方便考生系统复习后自查备考，熟悉考试，提高实战能力。
5. 合理题量安排。本丛书各分册均设计试题 2000 余道，题量丰富，旨在使考生通过反复做题，从不同角度熟悉考点，提高复习效率和应试能力。
6. 全方位增值服务。考生可配套享受政策咨询、电话疑难解答、在线名师指导、精品课程免费试听等一系列增值服务。备考路上，我们伴您一路同行。

为了不断提升本系列图书的品质，欢迎广大读者提出宝贵意见，我们将在今后的工作中不断修订完善。

中国医药科技出版社

2017 年 4 月

# 前 言

用本书练习前，强烈建议先看本前言，前言中介绍的方法可以使复习备考事半功倍，用“微信”扫描前言后面的二维码，辅导老师随时在您的身边，帮助答疑解惑，提高学习效率和效果。去年有考生买了书、加入了订阅号，收获超出想象，这项增值服务一定不要错过呀！

2015年和2016年连续两年，国家执业药师资格考试中的药事管理与法规科目都大大提高了对知识理解与运用能力的考查。大部分考生考后第一反应就是“阅读量大，题目有点难”。统观两份试卷，各试题加强了考点间关联的考查，甚至出现了不少与实际工作紧密相关的考题。据考生说，只看书或只做题都已经无法适应考试。在这种情况下，研发与考试真题接近的高质量习题，并且通过解析使考生对考点融会贯通，显得非常重要。

从事该科目考前辅导十几年来，我发现理解考点与习题训练是相辅相成的，但最终是为了理解考点。还有，我发现编写题目是一种非常好的复习方法。记得初中历史老师就是通过同学间互相命题的形式帮助大家备考，我当时每次历史考试都是满分。同样，编写这本习题集，我发现自己对考点的理解又上了一个层次。可见，“编写题目”是比“做习题”更好的复习方法。

但是，各位考生时间有限，不可能用三个多月时间通过编写习题完成一门学科的复习，您的目标是在一定时间内通过四科。所以，复习考试不是要不要进行习题训练的问题，而是要通过什么样的习题训练的问题。因为就我十几年的辅导经验来看，有的考生不怎么做题，一样可以考出高分；有的考生天天做题，还是通不过考试。问题就在于考生对考点的理解程度以及习题自身的质量。如果您感觉对考点理解存在困难，进行精选习题的训练还是非常必要的。但是，由于时间有限，一定要把握复习规律才能事半功倍；也就是说药事管理与法规科目的考前复习第一重规律，第二重理解，第三巧妙记忆，第四才是死记硬背；这也是本书写作的策略。

为了帮助各位考生用好本书，现将其特点总结如下：

第一，强调通过习题训练考生建立医药行业常识和执业药师职业意识，使考试变容易。本书强调以考点解考点，尤其是用重要考点解非重要考点。另外，在设计习题过程中，很多是参考了执业药师工作的情景以及面临的社会热点问题，使习题接近“以用定考”的要求。所以，本书最重要的目的就是帮助考生建立解题直觉，使考生对考点融会贯通、灵活运用。

第二，强调考点间的关联性理解。如果说辅导类图书（如笔者主编的《2017国家执业药师考试复习精要·药事管理与法规15讲》）的作用是将知识体系化，帮助考生认识考点的深层结构，那么习题集的目的则是帮助考生深入认识考点间的关联。考点间的关联无穷无尽，这也导致每年考试大部分题目都会不同。但是，这其中仍然是有规律的。本书将通过习题训练带领大家掌握考点间关联的规律。同时，本书也强调通过真题、社会热点、工作情境帮助考生理解考点并熟悉命题形式的变化。

第三，强调考点全覆盖、重要考点重点强化，力争涵盖大部分命题形式。从2015和2016年考试真题来看，虽然形式上加强了对理解能力的考查，但命题形式和命题点仍然是来源于往年执

业药师考试的真题，甚至有的题目就是根据多年前的真题的某个选项改编而成。于是，我研究了 2003 年至 2016 年的所有考试真题，将所涉及的所有命题形式和命题点都展现在本习题集中。所以，只要反复研读本习题集，就可以节省您大量复习时间，提升复习效率和效果。

第四，强调考点的综合运用，不再完全按考试大纲考点的顺序排列考题。这也是 2015 和 2016 年本科目试卷的重大变化，也就是所谓的“花卷”。这样可以帮助大家熟悉真正的考试情境。另外，也是因考点关联太多，没办法按考点顺序排列考题。这样做的好处是，每道题都自成体系，坏处是必须先把考试指南或辅导书每章看一遍，才能进行习题训练。

第五，解析是本书的精心之作，是理解考点的关键所在。考生在训练习题过程中，一定要仔细看解析，想一想自己“为什么做对了，为什么做错了”，甚至可以总结本书在解析中发现的规律，这样才能真正学明白。

第六，重点突出。习题出现 1 次的是冷门或比较容易的考点，出现 3 次以上的是重要考点，出现 2 次左右的是一般考点，还有一些考点处于考试大纲边缘，本书主要是以这些考点解读重要考点的形式来命题。这样，大家既可以熟悉非重要考点，又可以进一步加深对重要考点的理解。

第七，需要特别提醒考生的是，本习题集比较难，不可能只读一遍就理解了。练习时，建议最好是完整看完一章内容后再做题。另外，第一遍复习时，建议先不要做综合分析选择题，这种题型可以放到第二遍复习时演练。因为这类题很多属于跨章节考点关联型题目，没有对药事管理与法规的全局认识，是不可能做对的。当然，有的考生基础好，这些就不是问题。还有，越不会的题目，越需要反复练习，领会解析中的深意。总之，使用本书一定不要因为做不对题，就失去了信心；也一定要返回考点，多理解考点，再回到习题进行思考。再者，本书书末附两套模拟题，是将 2015 和 2016 年考试真题根据 2017 年考试指南改编而成，请在感觉复习比较好的时候再练习。

第八，题海无边，考点是岸。虽然我掘地三尺，想穷尽所有考点、大部分命题形式、命题思路，但是题海无边，考点之间的关联是不断变化的，想把题出完基本上是不可能的。所以，题海永远是沧海之一滴水。做题只能是工具，目的是理解考点。本末倒置的话，对于备考只会起反作用。所以，在此提醒各位考生：您的备考效果取决于对考点的理解数量和深度，而不取决于您现在做对了多少题。

最后，我敢说本书确是精心之作，严格根据 2017 年药事管理与法规考试指南编写。但是行为经济学研究证明，人的理性是有限的，人很容易犯错误。虽然我已经在拼命努力减少本书的错误，但仍可能有漏网之鱼，欢迎您帮我抓住它，并通过微信公众号“左根永法规辅导与研究札记”告诉我。另外，本书详细解析了大部分习题，但对笔者认为简单题目的解析进行了简化，如有疑问或是发现了更巧妙的命题思路或解题思路，可通过该微信号与我交流。

后续研发的习题，以及更多关于药事管理与法规科目的复习资料、信息及心得，欢迎大家关注本微信号。



左根永法规辅导与  
研究札记微信公众号

左根永

2017 年 4 月

# 目录 Contents

## 上篇 通关试题

第一章 执业药师与药品安全 .....	2
第二章 医药卫生体制改革与国家基本药物制度 .....	18
第三章 药品监督管理体制与法律体系 .....	26
第四章 药品研制与生产管理 .....	40
第五章 药品经营与使用管理 .....	59
第六章 中药管理 .....	124
第七章 特殊管理的药品管理 .....	137
第八章 药品标准与药品质量监督检验 .....	167
第九章 药品广告管理与消费者权益保护 .....	181
第十章 药品安全法律责任 .....	197
第十一章 医疗器械、保健食品和化妆品的管理 .....	215

## 下篇 试题答案与解析

第一章 执业药师与药品安全 .....	227
第二章 医药卫生体制改革与国家基本药物制度 .....	237
第三章 药品监督管理体制与法律体系 .....	241
第四章 药品研制与生产管理 .....	248
第五章 药品经营与使用管理 .....	259
第六章 中药管理 .....	304
第七章 特殊管理的药品管理 .....	312
第八章 药品标准与药品质量监督检验 .....	332
第九章 药品广告管理与消费者权益保护 .....	340
第十章 药品安全法律责任 .....	349
第十一章 医疗器械、保健食品和化妆品的管理 .....	359
模拟试卷一 .....	366
模拟试卷二 .....	376
模拟试卷答案与解析 .....	386

# 上篇

---

# 通关试题





# 第一章

## 执业药师与药品安全

### 一、最佳选择题

1. 王某准备参加 2017 年执业药师考试，他对执业药师的认识正确的是
  - A. 执业药师资格制度是对药学技术人员的职业准入控制
  - B. 执业药师取得《执业药师资格证书》后即可执业
  - C. 执业药师的执业范围可以是研发机构
  - D. 执业药师考试合格注册登记后取得《执业药师资格证书》
2. 《执业药师资格证书》的有效范围是
  - A. 在全国范围内有效
  - B. 在颁发机关所在省份内有效
  - C. 在取得者的居住地省份内有效
  - D. 在取得者的就业所在地有效
3. 张某在北京市工作，2017 年执业药师考试报考中的行为不合法的是
  - A. 由本人提出报名
  - B. 所在单位审核同意
  - C. 到北京市人事考试中心报名
  - D. 到北京市执业药师协会报名
4. 张某 2015 年 7 月取得本科药学学历并到某医疗机构药剂科工作，他可以参加执业药师考试报考的年份是
  - A. 2015
  - B. 2016
  - C. 2017
  - D. 2018
5. 赵某自 1990 年就已经是中药学徒，并且到 2016 年一直连续从事中药学专业岗位工作，他是否满足免试条件的年限要求以及其他条件应该是
  - A. 满足，中级职称
  - B. 满足，高级职称
  - C. 不满足，中级职称
  - D. 不满足，高级职称
6. 执业药师继续教育实行
  - A. 备案制度
  - B. 考试制度
  - C. 核准制度
  - D. 学分制度
7. 药品监督管理部门对药品流通环节进行药品安全风险控制的主要制度措施是
  - A. GMP
  - B. GAP
  - C. GCP
  - D. GSP
8. 执业药师资格注册机构为
  - A. 国家食品药品监督管理总局
  - B. 国家人力资源和社会保障部
  - C. 省、自治区、直辖市食品药品监督管理局
  - D. 省、自治区、直辖市人事厅（局）
9. 张某考试合格取得《执业药师资格证书》后，张某可以
  - A. 直接在所在省、市的药品零售企业以执业药师身份执业
  - B. 直接在所在省、市的药品批发企业以执业药师身份执业
  - C. 直接在跨省、市的药品零售连锁企业以执业药师身份执业
  - D. 经注册后，在注册所在省、市以执业药师身份执业
10. 根据《执业药师业务规范》的要求，若在为患者提供用药咨询中知晓本单位甲药师的处方调配存在不当之处，执业药师应
  - A. 向患者说明甲药师的专业能力不足，借机宣传自己的专业能力
  - B. 为尊重同行，应告知患者等待甲药师上班时间再来咨询
  - C. 药品已售出，应拒绝纠正，但可以为其再提供其他安全、有效的药品
  - D. 应积极提供咨询，进行用药方案的修订
11. 药品质量特性不包括
  - A. 安全性
  - B. 经济性

- C. 有效性                    D. 均一性
12. 我国执业药师社会角色定位是  
 A. 消除药品安全隐患与保证药品生产质量  
 B. 指导合理用药与药品质量管理  
 C. 提高药品经营效益与社会效益  
 D. 加强药品行政监管与技术监管
13. 执业药师注册有效期及期满前再次注册的时限分别为  
 A. 2年, 3个月              B. 3年, 3个月  
 C. 3年, 6个月              D. 5年, 6个月
14. 根据《执业药师资格制度暂行规定》，执业药师欲变更执业地区，应当  
 A. 办理变更注册手续  
 B. 办理注销注册手续  
 C. 办理再注册手续  
 D. 直接到新地区执业，不需要办理注册手续
15. 关于执业药师资格考试与注册管理的说法，错误的是  
 A. 国家执业药师资格考试分为两类  
 B. 执业药师注册执业类别分为三类  
 C. 科研单位不属于执业药师注册的执业单位  
 D. 某零售连锁药店有 11 家门店，执业单位应该也是 11 家
16. 关于执业药师资格考试管理的说法，错误的是  
 A. 申请参加执业药师资格考试的大专学历人员需从事药学或中药学专业工作满 5 年  
 B. 参加全部科目考试的人员必须在连续两年内通过全部科目考试  
 C. 国家人力资源和社会保障部会同国家食品药品监督管理总局提出并确定执业药师资格考试合格标准  
 D. 某人具有高级职称、临床医学专业大专学历，累计从事药学工作 16 年，所参加考试科目必须在一个考试年度内通过
17. 以下人员报考执业药师资格考试，不符合条件的是  
 A. 张某取得药学本科学历当年报考药学类四科考试  
 B. 王某 2010 年 7 月份取得中药学本科学历后，在某医院药剂科工作到 2011 年 7 月，然后跳槽到某药品批发企业一直工作到 2016 年 7 月，报考中药学类四科考试  
 C. 刘某具有高级职称，1995 年 7 月药学中专毕
- 业后，在某医院药剂科工作到 2000 年 7 月，然后借调到某卫生局工作到 2001 年年末，2002 年 1 月跳槽到某药品批发企业一直工作到 2016 年 7 月，报考药学类执业药师考试两科免试
- D. 赵某具有高级职称，1999 年 7 月中药学大专毕业后，开始在某药品生产企业从事质量管理工作，一直工作到 2016 年 7 月，报考中药学类执业药师考试两科免试
18. 张某以执业药师身份在北京市某药店执业的条件表述错误的是  
 A. 取得《执业药师资格证书》  
 B. 在该药店工作  
 C. 按规定完成继续教育  
 D. 到北京市药品监督管理部门办理注册手续
19. 王某取得《执业药师资格证书》后，以下和继续教育有关的规定可以不遵循的是  
 A. 每年接受执业药师继续教育  
 B. 在国家层面参加中国药师协会组织的继续教育  
 C. 变更注册时，需要有继续教育学分证明  
 D. 取得《执业药师资格证书》当年首次注册时，没有提交继续教育学分证明
20. 张某在上海某药店工作并考取《执业药师资格证书》，他申请注册到该药店的网上行政许可程序不包括  
 A. 登录国家食品药品监督管理总局执业药师注册网络服务平台  
 B. 在服务平台填写个人基本信息、填写申报表  
 C. 携带审核材料到上海市药品监督管理部门审核  
 D. 查询审核状态发现注册许可公告后，到上海市执业药师协会领取《执业药师注册证》
21. 关于外籍人员、港澳台居民执业药师考试及注册管理的说法，正确的是  
 A. 外籍人员只要具有国外药剂师资格，就可以报考中国执业药师  
 B. 台湾居民只需要提交身份证明、教育部认可的相应专业学历或学位证书、从事相关专业工作年限证明  
 C. 自 2009 年 10 月 1 日起，各省级药品监督管理部门开始受理香港、澳门居民在内地注册执业药师职位的申请  
 D. 港澳永久性居民合法申请执业药师注册时，除大陆执业药师注册需要的资料外，还需出具



- 《台港澳人员就业证》（该证的用人单位应与执业药师执业单位一致）、药剂师执照原件，同时提交复印件
22. 根据《执业药师继续教育管理试行办法》，关于执业药师继续教育的说法，错误的是
- A. 执业药师继续教育以药学服务为核心，以提升执业能力为目标
  - B. 执业药师继续教育的内容主要包括法律、法规，职业道德和相关专业知识技能
  - C. 执业药师继续教育学分实行电子化管理
  - D. 执业药师在省级（执业）药师协会参加的继续教育学分只在本省范围内有效
23. 关于药品经营企业执业药师注册与身体健康之间关系的说法，错误的是
- A. 某药品批发企业中作为质量管理部的执业药师王某突然感染传染病，根据 GSP，其不宜再从事直接接触药品的工作，该批发企业应该注销其执业药师注册
  - B. 赵某刚刚取得《执业药师资格证书》，某药店为其首次注册执业药师岗位时，需要疾病预防控制机构开具没有传染病或其他污染药品疾病的健康证明
  - C. 作为某单体药店法定代表人的执业药师刘某因为饮食不注意，患上了病毒性肝炎（乙类传染病），根据 GSP，其不宜再从事直接接触药品的工作，该药店应该注销其执业药师注册
  - D. 赵某取得《执业药师资格证书》后，正计划申请注册，但是精神病突发，注册机构决定吊销其《执业药师资格证书》
24. 执业药师注册后，需要给予注销注册的行政处分有
- A. 警告
  - B. 记过
  - C. 撤职
  - D. 开除
25. 既不在执业药师不予注册，也不在或执业药师注册后注销注册范围内的药品安全法律责任为
- A. 行政处分
  - B. 行政处罚
  - C. 民事责任
  - D. 刑事责任
26. 根据《执业药师继续教育管理试行办法》，执业药师继续教育学分的登记内容不包括
- A. 内容
  - B. 形式
  - C. 执业类别
  - D. 考核结果
27. 《执业药师继续教育管理试行办法》的制定部门是
- A. 国家药品监督管理部门
  - B. 省级药品监督管理部门
  - C. 中国药师协会
  - D. 执业药师资格认证中心
28. 根据《执业药师业务规范》，以下关于执业药师业务的说法错误的是
- A. 药品批发企业质量管理岗位需要按该业务规范执业
  - B. 执业药师处方调剂、用药指导、药物治疗管理、药物不良反应监测、健康宣教等业务需要符合该规范
  - C. 执业药师在执行业务活动中，以遵纪守法、爱岗敬业、遵从伦理、服务健康、自觉学习、提升能力为基本要求
  - D. 执业药师佩戴专用徽章以示身份
29. 根据《药品管理法》，以下关于药品内涵的理解正确的是
- A. 药品包括人用药品、兽用药品和农药
  - B. 生化药品按生物制品来进行审批
  - C. 原料药对于明确缺少使用目的、用法和用量的，不按药品管理
  - D. 生物制品主要包括血清、疫苗、血液制品
30. 根据《药品管理法》，以下不属于诊断药品的是
- A. 体内使用的诊断药品
  - B. 按药品管理的用于血源筛查的体外诊断试剂
  - C. 按药品管理的采用放射性核素标记的体外诊断试剂
  - D. 选项 B 和 C 以外的体外诊断试剂
31. 根据国家食品药品监管总局发布的《关于现有从业药师使用管理问题的通知》，以下关于执业药师配备的说法，错误的是
- A. 从 2021 年 1 月 1 日起，药品批发企业必须按照要求配备执业药师
  - B. 从 2021 年 1 月 1 日起，药品零售企业必须按照要求配备执业药师
  - C. 2016 年 1 月 1 日至 2020 年 12 月 31 日期间，从业药师可有条件地继续在岗执业
  - D. 各省级食品药品监管部门要处理好发展执业药师和做好从业药师过渡工作关系
32. 药品质量特性中的有效性发生的前提不包括
- A. 一定适应症
  - B. 一定用法
  - C. 一定用量
  - D. 副作用
33. 药品质量特性中的稳定性所发生的前提不包括

- A. 规定有效期内  
B. 生产条件  
C. 贮存、运输和使用条件  
D. 同一批药品
34. 杜冷丁即盐酸哌替啶，可以镇痛，使用不当会使病人成瘾，这表现了药品特殊性中的  
A. 专属性                  B. 两重性  
C. 质量重要性            D. 时限性
35. 执业药师刘某关于药品安全风险的理解，正确的有  
A. 药品安全相对性体现在药品生产过程中  
B. 药品安全相对性要求达到零风险程度  
C. 药品安全相对性取决于上市前对药品安全评价认知的局限以及不容易量化评价风险和收益  
D. 药品风险相对性要求对风险的绝对控制
36. 根据药品安全的重要性，药品最终上市的依据是  
A. 成本与利益权衡的结果  
B. 成本与治疗效果权衡的结果  
C. 风险与利益权衡的结果  
D. 成本与治疗收益权衡的结果
37. 根据药品安全管理相关知识，药品安全风险客观存在，主要源于药品特殊性中的  
A. 专属性                  B. 两重性  
C. 质量的重要性            D. 时限性
38. 药品安全风险的特点不包括  
A. 复杂性                  B. 不可预见性  
C. 不可避免性            D. 不可控制性
39. 药品安全风险管理最核心的要求不包括  
A. 将事前预防、事中控制、事后处置有机结合起来  
B. 坚持预防为先  
C. 发挥多元主体作用，落实好各方责任，形成全供应链管理  
D. 力争将药品安全风险降低到零风险
40. 药品安全风险管理最根本的目的是  
A. 实现效益风险最小化  
B. 将风险降低到零风险  
C. 将经济损失减少到最小  
D. 最大程度地保证民生和政治稳定
41. 在药品供应链中，负责药品整个生命周期的安全性监测和风险管理工作的机构是  
A. 药品生产企业            B. 药品批发企业  
C. 药品零售企业            D. 医疗机构
42. 执业药师赵某在某药品批发企业从事质量副总工作，他关于药品安全风险的理解，错误的是  
A. 药品供应链中的研发、生产、流通和使用等环节都存在着可能危害消费者的风险  
B. 药品上市前、上市后整个生命周期全程存在药品安全风险  
C. 药品安全风险管理主体是研发机构、生产企业、经营企业和使用单位  
D. 药品安全风险的承担主体只是患者
43. 关于药品安全风险分类的理解，错误的是  
A. 自然风险是药品内在的，主要发生在药品设计环节  
B. 人为风险是药品外在的，存在于药品研制、生产、经营和使用各个环节  
C. 人为风险是我国药品安全风险管理应该加以控制的关键因素  
D. 自然风险是偶然发生的，人为风险是必然发生的
44. 我国药品安全风险管理的主要措施不包括  
A. 健全药品安全监管的各项法律、法规  
B. 完善药品安全监管的相关组织体系建设  
C. 加强药品研制、生产、经营、使用环节的管理  
D. 健全药品价格政策相关的法律法规
45. 药品安全重要性不包括  
A. 药品安全是重大的环保问题  
B. 药品安全是重大的基本民生问题  
C. 药品安全是重大的经济问题  
D. 药品安全是重大的政治问题
46. 根据《国务院办公厅关于加强个人诚信体系建设的指导意见》，相关部门或企业应该及时归集执业药师在相关活动中形成的  
A. 采购信息                  B. 销售信息  
C. 管理信息                  D. 诚信信息
47. 根据《“十三五”国家药品安全规划》，“十三五”期间国家药品安全的发展目标不包括  
A. 全面建立严密高效、社会共治的药品安全治理体系  
B. 鼓励研制创新，全面提升质量  
C. 增加有效供给，保障人民群众用药安全  
D. 推动我国向制药大国迈进，推进健康中国建设



48. 根据《“十三五”国家药品安全规划》，“十三五”期间国家药品安全的发展目标不包括  
A. 药品质量进一步提高  
B. 药品医疗器械标准不断提升  
C. 审评审批体系逐步完善  
D. 检查能力得到提升
49. 根据《“十三五”国家药品安全规划》，在2018年底前，完成国家基本药物目录（2012年版）中2007年10月1日前批准上市的289个品种的一致性评价，这些品种是  
A. 化学药品仿制药口服固体制剂  
B. 中成药仿制药口服固体制剂  
C. 化学药品原研药口服液体制剂  
D. 中成药仿制药口服液体制剂
50. 根据《“十三五”国家药品安全规划》，“十三五”期间国家药品安全的发展目标中“监测评价水平进一步提高”的主要表现不包括  
A. 药品不良反应报告体系以及以企业为主体的评价制度不断完善  
B. 医疗器械不良事件报告体系以及以企业为主体的评价制度不断完善  
C. 监测评价能力接近国际先进水平  
D. 药品定期安全性更新报告评价率达到100%
51. 根据《“十三五”国家药品安全规划》，“十三五”期间，执业药师管理需要达到的水平是  
A. 执业药师服务水平显著提高  
B. 每万人口执业药师数4人  
C. 新开办零售药店主要管理者具备执业药师资格  
D. 有执业药师指导合理用药
52. 根据《“十三五”国家药品安全规划》，“十三五”期间，“深化药品医疗器械审评审批制度改革”的主要内容不包括  
A. 创新药突出临床价值  
B. 改良型新药体现改良优势  
C. 仿制药要与原研药质量和疗效一致  
D. 推进药品分类管理改革
53. 根据《“十三五”国家药品安全规划》，“十三五”期间，提升基层监管保障能力，加强科技支撑，加快建立的队伍是  
A. 专业化检查员队伍  
B. 专业化检验员队伍  
C. 职业化检验员队伍  
D. 职业化检查员队伍
54. 根据《“十三五”国家药品安全规划》，“十三五”期间，地方各级人民政府要根据确定的发展目标和主要任务，将食品药品安全工作纳入的议程和规划分别是  
A. 重要议事日程，本地区经济社会发展规划  
B. 主要议事日程，本地区经济社会发展规划  
C. 重要议事日程，本地区政治发展规划  
D. 主要议事日程，本地区政治发展规划
55. 根据《关于进一步改革完善药品生产流通使用政策的若干意见》，生产环节的重大改革政策的关键是  
A. 严格药品上市审评审批，优化审评审批程序，推进信息公开  
B. 加强药品生产质量安全监管，严厉打击制售假劣药品的违法犯罪行为  
C. 有序推进上市许可持有人制度试点，鼓励新药研发  
D. 提高药品质量疗效，促进医药产业结构调整
56. 某个体户发现某药品利润比较高，就与某药品批发企业商量好，自行组织货源以该批发企业名义将该药品销售给药店，所开具发票为药品批发企业的印章。根据《关于进一步改革完善药品生产流通使用政策的若干意见》，可以给予的处罚不包括  
A. 依法严肃惩处违法涉案药品批发企业  
B. 严肃追究涉案药品批发企业相关负责人的责任  
C. 将涉案药品批发企业及相关负责人、个体户列入不良信用记录  
D. 及时将涉案药品批发企业及相关负责人、个体户移送司法机关处理
57. 根据《关于进一步改革完善药品生产流通使用政策的若干意见》，以下不属于流通环节的重大改革政策中“整治药品流通领域突出问题”整治对象的是  
A. 虚假交易、伪造记录  
B. 伪造、虚开发票  
C. 价格欺诈、价格垄断  
D. 处方外流受阻

## 二、配伍选择题

[1~3题共用备选答案]

- A. 卫生和计生部门  
B. 人力资源和社会保障部门  
C. 药品监督管理部门

- D. 工商行政管理部门  
 1. 拟定执业药师考试科目和考试大纲的部门是  
 2. 负责执业药师考试命题工作的部门是  
 3. 负责审定考试科目、考试大纲和试题的部门是

**[4~5题共用备选答案]**

- |       |       |
|-------|-------|
| A. 1年 | B. 3年 |
| C. 5年 | D. 7年 |
4. 李某刚刚取得药学类硕士学位并在药厂工作，其报名条件中的工作年限要求是  
 5. 王某刚刚取得中专学历并在药店工作，其报名条件中的工作年限要求是

**[6~8题共用备选答案]**

- |              |
|--------------|
| A. 救死扶伤，不辱使命 |
| B. 尊重患者，平等相待 |
| C. 依法执业，质量第一 |
| D. 尊重同仁，密切协作 |
6. “执业药师应当紧密配合医师对患者进行药物治疗”属于  
 7. “执业药师平等对待患者，不分其年龄、性别、信仰”属于  
 8. “执业药师应当客观地告知患者使用药品可能出现的不良反应”属于

**[9~10题共用备选答案]**

- |        |        |
|--------|--------|
| A. 有效性 | B. 均一性 |
| C. 安全性 | D. 稳定性 |
9. 人体产生毒副反应的程度体现药品的  
 10. 有目的地调节人的生理机能体现药品的

**[11~14题共用备选答案]**

- |                        |
|------------------------|
| A. 《执业药师业务规范》          |
| B. 《执业药师继续教育管理试行办法》    |
| C. 《国家药品安全“十三五”规划》     |
| D. 《关于现有从业药师使用管理问题的通知》 |
11. 国家食品药品监督管理总局执业药师资格认证中心、中国药学会、中国医药物资协会、中国非处方药物协会和中国医药商业协会联合制订的文件是  
 12. 中国药师协会制订的文件是  
 13. 国家食品药品监督管理总局制定的关于执业药师配备管理的文件是  
 14. 国家食品药品监督管理总局制定的关于药品安全风险管理的文件是

**[15~18题共用备选答案]**

- A. 救死扶伤，不辱使命

- |              |
|--------------|
| B. 尊重患者，平等相待 |
| C. 依法执业，质量第一 |
| D. 进德修业，珍视声誉 |
15. 执业药师应当保护患者的个人隐私，体现了  
 16. 执业药师应当依法独立执业，确保药品和药学服务质量，体现了  
 17. 执业药师应当加强道德修养，体现了  
 18. 执业药师应当不断学习新知识、新技术，体现了

**[19~20题共用备选答案]**

- |                 |
|-----------------|
| A. 执业药师         |
| B. 药师及主管药师、主任药师 |
| C. 临床药师         |
| D. 从业药师         |
19. 我国对药学技术人员实行注册制度的是  
 20. 我国对药学技术人员实行药学专业技术职称制度的是

**[21~23题共用备选答案]**

- |                          |
|--------------------------|
| A. 国家药品监督管理部门            |
| B. 国家商务部                 |
| C. 国家药品监督管理部门与人力资源和社会保障部 |
| D. 省级药品监督管理部门            |
21. 负责全国执业药师资格注册管理的机构是  
 22. 负责执业药师资格注册的机构是  
 23. 负责执业药师资格考试工作的机构是

**[24~26题共用备选答案]**

- |                 |
|-----------------|
| A. 执业药师应履行的职责   |
| B. 对执业药师继续教育的要求 |
| C. 执业药师注册的规定    |
| D. 执业药师再注册的规定   |
24. 根据《执业药师资格制度暂行规定》，执业药师在执业范围内负责对药品质量的监督和管理是  
 25. 根据《执业药师资格制度暂行规定》，除按首次注册提交材料外，还应提交继续教育学分证明的是  
 26. 根据《执业药师资格制度暂行规定》，对违反药品管理法及有关法规的行为或决定，提出劝告、制止、拒绝执行并向上级报告是

**[27~29题共用备选答案]**

- |                     |
|---------------------|
| A. 执业药师             |
| B. 国内的药师、主管药师及主任药师等 |
| C. 国外的药剂师           |
| D. 临床药师             |



27. 我国对药学技术人员实行职业准入控制制度的是  
28. 与执业药师相类似的是  
29. 我国药学专业技术职称制度的产物是

[30~32题共用备选答案]

- A. GLP                    B. GCP  
C. GMP                    D. GSP  
30. 为申请药品注册而进行的非临床安全性评价研究必须遵守的规范，英文缩写是  
31. 《药品生产质量管理规范》的英文缩写是  
32. 药品经营企业、药品生产企业销售药品，药品流通过程中其他涉及储存与运输药品的机构实行的质量管理规范，英文缩写是

[33~36题共用备选答案]

- A. 救死扶伤，不辱使命  
B. 尊重患者，平等相待  
C. 依法执业，质量第一  
D. 进德修业，珍视声誉  
33. 执业药师应当科学指导用药，确保药品质量，属于  
34. 执业药师应当自觉抵制不道德和违法行为，属于  
35. 执业药师对待患者不得有任何歧视性行为，属于  
36. 执业药师在患者生命安全存在危险时，应当提供必要的救助措施，属于

[37~38题共用备选答案]

- A. 有效性                B. 均一性  
C. 安全性                D. 稳定性  
37. 能满足治疗疾病的要求体现药品的  
38. 每一单位产品都具有相同的品质体现药品的

[39~41题共用备选答案]

- A. GAP                    B. GCP  
C. GMP                    D. GSP  
39. 在药品生产过程中实施质量管理，保证生产出符合预定用途和注册要求的药品应遵循  
40. 在药品购进、储运、销售等环节实施质量管理，控制、保证已形成的药品质量应遵循  
41. 对中药材生产全过程进行规范化管理可采用

[42~45题共用备选答案]

- A. 国家食品药品监督管理总局执业药师资格认证中心  
B. 人力资源和社会保障部人事考试中心  
C. 国家食品药品监督管理总局执业药师注册网络服务平台  
D. 中国药师协会

42. 负责执业药师继续教育管理工作的部门是  
43. 负责执业药师改变执业范围申请程序的部门是  
44. 负责执业药师考务工作的部门是  
45. 负责《执业药师业务规范》起草工作的部门是

[46~49题共用备选答案]

- A. 10 学分              B. 15 学分  
C. 30 学分              D. 45 学分  
46. 具有执业药师资格的人员每年参加继续教育，获得的学分应该不少于  
47. 执业药师再注册时累计学分不少于  
48. 执业药师某年如果参加本省（执业）药师协会组织的继续教育，学分应该不少于  
49. 执业药师在取得资格两年后申请首次注册，累计学分不少于

[50~51题共用备选答案]

- A. 《中国执业药师职业道德准则》  
B. 《执业药师业务规范》  
C. 《执业药师注册管理暂行办法》  
D. 《执业药师资格考试实施办法》  
50. 规定执业药师应该首先坚持“救死扶伤，不辱使命”准则的文件是  
51. 颁布目的是“增强执业药师和所在执业单位的自律意识，引导执业药师践行优良药学服务”的文件是

[52~55题共用备选答案]

- A. 5 个工作日内          B. 7 个工作日内  
C. 10 个工作日内        D. 20 个工作日内  
52. 注册机构发现申请人提交的首次注册审核材料不齐全时，一次告知申请人的时限是当场或者  
53. 注册机构做出准予执业药师变更注册申请的时限是自受理变更注册申请之日起  
54. 注册机构做出准予执业药师首次注册申请的时限是自受理变更注册申请之日起  
55. 注册机构做出准予执业药师首次注册申请时，因特殊情况可以延长办理的时限为

[56~58题共用备选答案]

- A. 执业药师资格证书  
B. 执业药师注册证书  
C. 执业药师继续教育证明  
D. 执业药师学分证明  
56. 在一省一执业单位有效的证件是  
57. 在全国范围有效且实行学分制的是  
58. 在全国范围有效且必须全国统一考试取得的是

**[59~61题共用备选答案]**

- A. 首次注册      B. 不予注册  
 C. 变更注册      D. 注销注册  
 59. 不具备完全民事行为能力的人申请执业药师注册，应该

60. 改变执业范围的执业药师，应该申请

61. 因健康原因不能从事执业药师业务的，应该申请

**[62~63题共用备选答案]**

- A. 王某 2010 年 2 月 1 日拘役处罚执行完毕，  
 2011 年 3 月 1 日申请执业药师注册  
 B. 刘某 2013 年 5 月 6 日被取消《执业药师注册证》，2016 年 4 月 1 日申请执业药师注册  
 C. 贾某在以执业药师身份执业过程中被处以拘役  
 处罚  
 D. 张某在以执业药师身份执业过程中被吊销  
 《执业药师注册证》
62. 应该不予注册的情形是
63. 应该给予注销注册的情形是

**[64~67题共用备选答案]**

- A. 0.5 年      B. 2 年  
 C. 3 年      D. 5 年  
 64. 《执业药师注册证》有效期为  
 65. 自刑罚执行完毕之日起到申请注册不予注册的年  
 限为  
 66. 受过取消执业药师执业资格处分不予注册的年  
 限为  
 67. 无正当理由不在岗执业需要注销注册的年限为

**[68~70题共用备选答案]**

- A. 注重科学性、针对性、实用性和先进性  
 B. 体现有效、方便、经济的原则  
 C. 电子化管理  
 D. 必修、选修和自修的分类  
 68. 执业药师继续教育内容应该  
 69. 执业药师继续教育登记学分制实行  
 70. 执业药师继续教育形式应该

**[71~73题共用备选答案]**

- A. 自然风险      B. 人为风险  
 C. 不可控风险      D. 零风险  
 71. 客观存在的药品安全风险是  
 72. 人为有意或无意违反法律法规而造成的药品安全  
 风险是  
 73. 属于药品的制造风险和使用风险的药品安全风  
 险是

**[74~77题共用备选答案]**

- A. 药品注册      B. 新药监测期  
 C. 药品召回      D. 药品再评价  
 药品安全风险管理需要健全药品安全监管的各项法律  
 法规

74. 对已经上市超过 5 年尚没有证据证明存在药品安  
 全风险的药品需要进行  
 75. 对存在安全隐患的药品进行  
 76. 对上市前药品实行  
 77. 对上市后不超过 5 年的药品一般要实行

**[78~81题共用备选答案]**

- A. 药品研发      B. 药品生产  
 C. 药品经营      D. 药品使用  
 药品安全风险管理需要加强药品研制、生产、经营、  
 使用环节的管理
78. 需要加强药物研究质量管理的环节是  
 79. 依据药品上市后的临床应用安全信息及时完善、  
 修订药品的质量标准的环节是  
 80. 在临床用药过程中应当做好药品安全性事件信息  
 的识别、报告、分析、评价工作的环节是  
 81. 制定流通环节的风险管理计划的环节是

**[82~85题共用备选答案]**

- A. 药品安全风险存在于药品生命周期的各个环节  
 B. 药品安全风险主体多样化  
 C. 药品安全风险不可预见  
 D. 药品安全风险不可避免  
 82. “不只是药品使用者，药品供应方也要承担责任”反映了  
 83. “是药三分毒”反映了  
 84. “反应停危害这么大，但是很多国家仍然许可这个药品上市了”反映了  
 85. “药品安全链包括了上市前、生产中、流通中和  
 使用中的药品风险管理”反映了

**[86~87题共用备选答案]**

- A. 国家基本药物目录（2009 年版）仿制药  
 B. 国家基本药物目录（2012 年版）原研药  
 C. 国家基本药物目录（2012 年版）仿制药  
 D. 国家基本药物目录（2009 年版）原研药  
 根据《“十三五”国家药品安全规划》，在 2018 年底  
 前，完成某类药物中 2007 年 10 月 1 日前批准上市的  
 289 个口服固体制剂品种的一致性评价。这些药物中  
 86. 药品生产企业必须完成的是  
 87. 药品生产企业鼓励完成的是



## [88~89题共用备选答案]

- A. 已上市口服固体制剂
- B. 已上市口服液体制剂
- C. 未上市注射剂
- D. 未上市粉针剂

根据《“十三五”国家药品安全规划》，在2018年底前，完成国家基本药物目录（2012年版）中289个化学药品仿制药的一致性评价

- 88. 药品生产企业必须完成的是
- 89. 药品生产企业鼓励完成的是

## [90~91题共用备选答案]

- A. 达到国际先进水平
- B. 达到国家相应建设标准
- C. 接近国际先进水平
- D. 接近国家相应建设标准

根据《“十三五”国家药品安全规划》

- 90. 药品不良反应和医疗器械不良事件报告体系监测评价能力应该
- 91. 药品医疗器械检验检测机构应该

## [92~94题共用备选答案]

- A. 生产环节的重大改革政策
- B. 流通环节的重大改革政策
- C. 使用环节的重大改革政策
- D. 监管环节的重大改革政策

根据《关于进一步改革完善药品生产流通使用政策的若干意见》

- 92. “健全短缺药品、低价药品监测预警和分级应对机制，保障药品有效供应”属于
- 93. “逐步将医保对医疗机构的监管延伸到对医务人员医疗服务行为的监管”属于
- 94. “建立药品价格信息可追溯机制，促进价格信息透明”属于

## [95~97题共用备选答案]

- A. 提高药品质量疗效，促进医药产业结构调整
- B. 整顿流通秩序，推进药品流通体制改革
- C. 强调调整利益驱动机制，规范医疗和用药行为
- D. 保障药品有效供应，及时获得可负担

根据《关于进一步改革完善药品生产流通使用政策的若干意见》

- 95. 使用环节的重大改革政策强调的是
- 96. 流通环节的重大改革政策的重点是
- 97. 生产环节的重大改革政策的关键是

## [98~100题共用备选答案]

- A. 率先推行
- B. 鼓励实行

- C. 全国推开
- D. 逐步推行

根据《关于进一步改革完善药品生产流通使用政策的若干意见》，“两票制”的推进策略是

- 98. 综合医改试点省（区、市）和公立医院改革试点城市需要
- 99. 综合医改试点省（区、市）和公立医院改革试点城市以外地区需要
- 100. 公立医疗机构在药品采购中需要

## 三、综合分析选择题

## [1~3题共用题干]

张某，2009年7月于某医科大学药学院本科毕业之后，在北京某医院药剂科工作至2011年7月，然后跳槽到天津某药品零售连锁公司工作至今，职称为中级。2013年6月，他报考执业药师资格考试，并且最终顺利通过所有科目考试。2014年5月，他拿到《执业药师资格证书》后一直没有注册。2015年6月，由于新版药品经营质量管理规范实施，公司将他派到济南分公司，并为其注册执业药师岗位。

- 1. 关于张某执业药师考试资格的说法，正确的是
  - A. 张某已经具备参加执业药师考试的资格
  - B. 张某已经具备执业药师免试的资格
  - C. 张某只需要参加两门科目考试
  - D. 张某需要再工作1年才符合报考资格
- 2. 零售连锁公司选择张某执业药师注册地的说法，正确的是
  - A. 只能在北京注册
  - B. 只能在天津注册
  - C. 只能在山东注册
  - D. 可以在全国注册
- 3. 零售连锁公司为张某注册执业药师岗位，不符合提交资料要求的是
  - A. 不需要提供继续教育学分证明
  - B. 身体健康证明
  - C. 执业药师资格证书
  - D. 单位考核同意证明

## [4~6题共用题干]

2015年6月，A省B市药品监督管理部门对辖区内零售药店进行日常检查，发现C药店悬挂了两张《执业药师注册证》，其中之一注册时间为2010年2月10日，注册执业药师为刘某，刘某仍然在该药店以执业药师身份执业；另一张注册时间为2014年3月3日，注册执业药师为王某，但是王某于2014年10月开始即无正当理由不在岗。药监部门依法对刘某、王某及所在药店的行为进行了处罚。